

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 774 348 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

52.225

(43) Veröffentlichungstag: 21.05.1997 Patentblatt 1997/21

(51) Int. Cl.6: **B32B 27/32**

(21) Anmeldenummer: 96117987,6

(22) Anmeldetag: 09.11.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT
SE

(30) Priorität: 16.11.1995 DE 19542716

(71) Anmelder: B. BRAUN MELSUNGEN AG D-34212 Melsungen (DE) (72) Erfinder: Loretti, Maurice, c/o Vifor Medical S.A. 1023 Crissier/VD (CH)

(74) Vertreter: Jönsson, Hans-Peter, Dr.Dipl.-Chem. et al Patentanwälte von Kreisler Selting Werner Postfach 10 22 41 50462 Köln (DE)

(54) Polymer-Composit-Schlauchfolie

(57) Gegenstand der Erfindung ist eine sterilisierbare coextrudierte Polymer-Composit-Schlauchfolie zur Umverpackung von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe mit einer dreilagigen Aufbau der Schlauchfolie bei einer Schichtenfolge

- a) Polypropylen-Homopolymer,
- b) Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer mit einem Ethylengehalt von 27 bis 38 Mol.-% und
- c) einem homophasigen Polypropylen-Homopolymer oder Polypropylen-Copolymer, das geeignet ist, die Innenseite eines Umbeutels des Behälters zu bilden.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Schlauchfolie und die Verwendung der Schlauchfolie zur Herstellung von Umverpackungen von Behältern sowie die sterilisierbaren und sterilisierten Umverpackungen.

Printed by Rank Xerox (UK) Business Services 2.14.3/3.4

Beschreibung

15

35

45

50

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine sterilisierbare coextrudierte Polymer-Composit-Schlauchfolie, die Verwendung dieser Schlauchfolien zur Herstellung von peelfähigen Umverpackungen für Behälter enthaltend beispielsweise Arzneimittel oder Infusionslösungen sowie die damit erhaltene Umverpackung.

Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung werden im Stand der Technik üblicherweise in verschiedenen Arten von Behältern unter sterilen Bedingungen abgefüllt. Hierbei ist die Verwendung von Beuteln, die die genannten Inhaltsstoffe enthalten, im Stand der Technik weit verbreitet. Die einzelnen Inhaltsstoffe sind teils vorgemischt, teils liegen jedoch die Inhaltsstoffe in getrennten räumlichen Anordnungen vor, so daß eine Mischung der Inhaltsstoffe häufig erst unmittelbar vor der Anwendung am Krankenbett des Patienten vorgenommen wird.

Die Beutel enthalten hierbei Entnahmevorrichtungen zur möglichst sterilen Entnahme der Inhaltsstoffe. Wird jedoch auch eine sterile Außenfläche des Behälters und insbesondere die Sterilität der Entnahmevorrichtungen verlangt, so ist es erforderlich, die genannten Behälter mit einer Umverpackung zu versehen, die eine Sterilität gewährleistet.

So hat sich im Stand der Technik eine Umverpackung aus Polyvinylidenchlorid-Copolymeren (PVDC) durchgesetzt, die jedoch nicht geeignet ist, die Sterilität der Beuteloberfläche und der Entnahmevorrichtung zu gewährleisten. Ein Nachteil der Verwendung von Polyvinylidenchlorid ist jedoch der nicht umweltverträgliche Chlorgehalt des Polyvinylidenchlorid-Copolymers, daß darüber hinaus nicht mit üblichen Verfahren sterilisierbar ist. Die ausgezeichneten Permeabilitäten für Gas, Wasserdampf, Aromastoffe sowie Fett unter trockenen und feuchten Bedingungen überwogen jedoch die Recyclingproblemen in der Vergangenheit.

Im Stand der Technik sind weitere Materialien für entsprechende Sperrschichten (barrier polymers) bekannt. So wird in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5. Auflage, Band 11, in Kapitel 6.5.10. neben PVDC auch Polyvinylalkohol und Ethylen-Vinylalkohol-Copolymere als Sperrschicht beschrieben.

In Ethylen-Vinylalkohol-Copolymeren wird die Feuchtigkeitsempfindlichkeit des Polyvinylalkohols durch die Copolymerisation mit Ethylen vermindert. Der übliche Vinylalkoholgehalt beträgt 60 bis 82 % entsprechend einem Ethylengehalt von 18 bis 40 %. Im Kapitel 6.5.12 werden Polymer-Composite beschrieben, da für viele Anwendungen eine einzelne Schicht eines Polymers den Anforderungen an das zu verpackende Gut nicht gerecht wird. Unter anderem wird hier die Coextrusion von verschiedenen Polymeren beschrieben, um beispielsweise die thermischen Eigenschaften oder die Sperreigenschaften zu verbessern.

WO 95/26268 beschreibt eine Mehrschicht-Composit-Folie, die wenigstens eine Schichtenfolge aufweist, die eine heterophasige Polypropylen(co)polymer/Klebeschicht/EVOH/Klebeschicht/Polyolefinschicht umfaßt, wobei das heterophasige Polypropylen(co)polymer aus einem Homopolymer von Propylen oder einem Copolymer von Propylen mit Ethylen und/oder einem alpha-Olefin besteht.

Das Problem der vorliegenden Erfindung besteht somit in der Bereitstellung einer sterilisierbaren coextrudierten Polymer-Composit-Schlauchfolie zur Umverpackung von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe, die geeignet ist, eine sterile Außenfläche des Behälters und insbesondere die Sterilität der Entnahmevorrichtungen zu gewährleisten.

Das vorgenannte Problem der Erfindung wird erfindungsgemäß gelöst durch eine sterilisierbare coextrudierte Polymer-Composit-Schlauchfolie zur Umverpackung von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe mit einem dreilagigen Aufbau der Schlauchfolie bei einer Schichtenfolge

- a) Polypropylen-Homopolymer,
- b) Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer mit einem Ethylengehalt von 27 bis 38 Mol.-% und
- c) homophasiges Polypropylen-Homopolymer oder Polypropylen-Copolymer, das geeignet ist, die Innenseite eines Umbeutels des Behälters zu bilden.

Mit Hilfe der vorliegenden Erfindung ist es möglich, Schlauchfolien und daraus sterilisierbare Umverpackungen der genannten Behälter, insbesondere Beutel im Mehrschicht-Coextrusions-Blasverfahren herzustellen, die eine umweltverträgliche Entsorgung möglich machen. Darüber hinaus ist es möglich, den Behälter, der die Inhaltsstoffe enthält, vor der Sterilisierung in den Umbeutel einzubringen und diesen gemeinsam mit der Umverpackung zu sterilisieren. Hierbei wird neben einer Sterilisierung der Oberfläche des Behälters auch eine Sterilisierung der Entnahmevorrichtung erreicht. Neben der gemeinsamen Sterilisierung der die Umverpackung bildenden Polymer-Composit-Schlauchfolie und des Behälters, ist auch die getrennte Sterilisierung und nachfolgende Verpackung des Behälters in dem Beutel möglich. Die so erhaltenen Beutel sind heißsiegelfähig.

Kern des erfindungsgemäßen dreilagigen Schichtaufbaus der Blasfolie ist die Ethylen-Vinylalkohol-Copolymerschicht mit einem definierten Ethylengehalt von 27 bis 38 Gew.-%, insbesondere Mol.-%. Wird nämlich der Ethylenge-

EP 0 774 348 A2

halt zu hoch gewählt, so wird die Ethylen-Vinylalkohol-Copolymerschicht bei der üblichen Wasserdampfsterilisation zerstört, und verliert seine Sperreigenschaften für Gase, so daß das Problem der Erfindung nicht in zufriedenstellender Weise gelöst werden kann.

Versuche haben ergeben, daß mit einem Gehalt von 29 bis 32 % die gewünschten Produkteigenschaften besonders ausgeprägt sind.

Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung ist es daher, den Ethylengehalt der Ethylen-Vinylalkohol-Copolymerschicht im Bereich von 29 bis 32 Gew.-%, insbesondere Mol.-% einzustellen, da hier eine besonders niedrige Gaspermeabilität zu verzeichnen ist. Darüber hinaus ist innerhalb dieses genannten Wertbereiches die Sterilisierbarkeit und die Stabilität der Kernschicht des erfindungsgemäßen Schichtaufbaus in besonderer Weise ausgeprägt.

Die Ethylen-Vinylalkohol-Copolymerschicht b) wird coextrudiert mit der Polypropylen-Homopolymerschicht a), die erfindungsgemäß eine Schichtdicke von 20 bis 40 µm, insbesondere 25 bis 35 µm aufweisen sollte. Diese Polypropylen-Homopolymerschicht schützt den Polyvinylalkohol der Kernschicht b) vor Feuchtigkeit und verleiht dem Gesamtaufbau die notwendige thermische Stabilität aufgrund des hohen Erweichungspunktes des Polypropylen-Homopolymers, der oberhalb der üblichen Sterilisierungstemperaturen anzusiedeln ist.

Die homophasige Polypropylen-Homopolymer- oder Polypropylen-Copolymerschicht c), die geeignet ist, die Innenseite eines Umbeutels des genannten Behälters zu bilden, sollte vorzugsweise eine Schichtdicke von 30 bis 50 µm, insbesondere 35 bis 45 µm aufweisen. Auch hier ist die Bereitstellung eines Materials mit hohem Erweichungspunkt notwendig, der oberhalb der üblichen Sterilisierungstemperaturen liegt. Auch diese Schicht aus im wesentlichen Polypropylen schützt den Polyvinylalkoholanteil der Kernschicht b) vor Feuchtigkeit und verleiht dem Gesamtaufbau die gewünschte mechanische Stabilität.

Im Falle des Einsatzes von Polypropylen-Copolymeren besteht das statistische Copolymer neben dem Bestandteil Propylen insbesondere aus Ethylen, das in Mengen von 2 bis 5 Gew.-% in den Copolymeren enthalten sein kann.

Die Polypropylen-Homopolymerschicht a) kann gegebenenfalls 0,5 bis 2 Gew.-% eines Absorptionsmittels, insbesondere für Sauerstoff und/oder Schwefelwasserstoff enthalten, wobei die Verwendung von Fe_3O_4 im Sinne der vorliegenden Erfindung besonders bevorzugt ist.

Das Verfahren der Wahl zur Herstellung der erfindungsgemäßen Schlauchfolie ist das an sich bekannte Verfahren des Mehrschicht-Coextrusions-Blasens.

Eine weitere Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht in der Verwendung der obengenannten Schlauchfolie zur Herstellung von peelfähigen Umverpackungen von Behältern, enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe.

Der besondere Aufbau der erfindungsgemäßen coextrudierten Polymer-Composit-Schlauchfolie macht die Sterilisierung dieser Schlauchfolie in Form von Umverpackungen mittels der üblichen Sterilisierungsverfahren möglich, so daß, wie eingangs erwähnt, die Sterilität der Behälteraußenseite und der Entnahmevorrichtungen bis an das Krankenbett des Patienten gewährleistet werden.

Bevorzugte Sterilisierungsverfahren sind die Sterilisierung bei einer Temperatur von 121°C und einer Zeitdauer, die Sterilität im Autoklaven vom Dampftyp oder einer Wasserkaskade gewährleistet oder die Sterilisierung mit Ethylenoxid.

Das erfindungsgemäße Schlauchfolienmaterial ist heißsiegelfähig und peelfähig, so daß mit der erfindungsgemäßen Schlauchfolie Umbeutel, insbesondere durch Heißsiegeln hergestellt werden können, die entlang der Heißsiegelnähte auch wieder geöffnet werden können.

Dementsprechend besteht eine weitere Ausführungsform der vorliegenden Erfindung in peelfähigen sterilisierbaren Umverpackungen von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe mit einem dreilagigen Aufbau der Schlauchfolie der Verpackung.

Im Stand der Technik der parenteralen Ernährung wurden bisher vielfach Sauerstoffabsorber eingesetzt, um die Inhaltsstoffe vor Sauerstoff zu schützen. Unter der Bezeichnung "ageless" ist beispielsweise ein Absorbermaterial auf der Basis von Eisensalzen im Handel erhältlich, das neben einer Verminderung des Sauerstoffgehalts gleichzeitig eine Reduktion des Gehalts an Schwefelwasserstoff hervorbringt, der bei üblichen Sterilisierungsverfahren aus schwefelhaltigen Inhaltsstoffen herrührt.

Ausführungsbeispiele

Vergleichsbeispiel 1

Ein 80 I Ansatz mit 0,5 g/l $Na_2S_2O_5$ entsprechend 337 mg/l SO_2 wurde in etwa 280 Beutel aus einer Mehrschichtfolie (Polyamid 11/ Polypropylen; V90 B. Braun) mit jeweils 200 ml Lösung abgefüllt und bei 121 °C im Verlauf von 15 min ohne Umbeutel sterilisiert.

55

40

EP 0 774 348 A2

Beispiel 1

90 Beutel gemäß Vergleichsbeispiel 1 werden mit einem Umbeutel versehen, der der erfindungsgemäßen Schichtenfolge aus 28 μ m Polypropylenhomopolymer mit einem Schmelzflußindex MFI (2, 16/230) von 1,9, einem Biegemodul von 1400 mPa sowie einer Charpy-Stoßfestigkeit gemessen bei 23 °C von 6 kJ/m², 26 μ m eines Ethylen-Vinylalkohol-Copolymers mit einem Ethylengehalt von 32 Mol.-% und 42 μ m eines statistischen Copolymers aus Propylen/ Ethylen mit einem Schmelzflußindex von 1,8 und einem Biegemodul von 900 mPa bei einer Charpy-Schlagzähigkeit gemessen bei einer Temperatur von 23 °C von 8 kJ/m² umfaßte. Dabei sind die Schichten jeweils durch 6 μ m Orevac®-PPC, hergestellt von Atochem, verbunden. Der Umbeutel, d. h. die Schlauchfolie wurde durch Mehrschicht-Coextrusions-Blasverfahren aus den genannten Materialien erhalten. Die Umbeutel wurden durch an sich bekannte Heißsiegelverfahren verschlossen.

Anschließend wurde wie in Vergleichsbeispiel 1 sterilisiert.

Die Hälfte dieser Beutel wurde bei Raumtemperatur oder bei +40°C eingelagert. Nach der in der Tabelle 1 angegebenen Zeit erfolgte eine enzymatische Sulfitbestimmung, jeweils bei 5 Beuteln pro Variante und Lagertemperatur.

Die Tabelle 1 gibt die erhaltenen Daten wieder.

Beispiel 2

15

30

35

40

45

50

55: .

Analog Beispiel 1 wurden 90 V90-Beutel bereits vor der Sterilisation mit dem Umbeutel gemäß Beispiel 1 umhüllt und ebenfalls bei den im Beispiel 1 genannten Temperaturen eingelagert.

Mit den bei +40 °C gelagerten Varianten wurde bei je drei Beuteln eine ionenchromatographische Sulfatbestimmung durchgeführt, nachdem Sulfit nicht mehrweisbar war. Bei allen Varianten wurde die theoretisch zu erwartende Sulfatmenge von 505 mg/l gemessen.

Vergleichsbeispiel 2

Die in Beispiel 1 genannten Beute wurden zur Hälfte (d.h. 90 Beutel) mit einem handelsüblichen Umbeutelmaterial umfassend die Schichtenfolgen saranisiertes (PVDC) PVOH/LDPE/LLDPE, Dicke 88 µm umhüllt.

Tabelle 1

SO ₂ -Gehalte (mg/l) von bei Raumtemperatur* un	Beuteln mit versch nd bei +40 °C**. Mit Beuteln pro	telwerte mit Stand	oackung nach Lagerung ardabweichung von je 5
	Beispiel 1	Beispiel 2	Vergleichsbeispiel 2
Lagerungszeit (Tage)		•	
0*	206,7 ± 2,3	193,2 ± 1,9	206 ± 2,3
5 .	73,2 ± 20,5	57,3 ± 14,0	71,6 ± 19,9
11	34,7 ± 6,9	32,0 ± 12,4	36,2 ± 4,9
14	16,1 ± 3,6	18,9 ± 3,6	16,0 ± 7,6
16	14,7 ± 2,4	16,2 ± 4,6	14,0 ± 3,9
0**	206,7 ± 2,3	193,2 ± 1,9	206,7 ± 2,3
7	123,9 ± 12,1	114,4 ± 5,6	122,7 ± 5,4
14	90,7 ± 9,9	89,4 ± 7,9	90,1 ± 5,3
90	42,6 ± 10,1	28,4 ± 6,5	29,5 ± 10,3

Es zeigte sich, daß die erfindungsgemäßen Umverpackungen den Umverpackungen des Standes der Technik in Bezug auf die Sauerstoffdurchlässigkeit wenigstens gleichwertig oder verbessert sind. Als weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Beutel ist jedoch die bessere Umweltverträglichkeit gegenüber den Beuteln des Standes der Technik bemerkenswert.

EP 0 774 348 A2

Patentansprüche

5

10

25

30

40

45

50

- Sterilisierbare coextrudierte Polymer-Composit-Schlauchfolie zur Umverpackung von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe mit einer dreilagigen Aufbau der Schlauchfolie bei einer Schichtenfolge
 - a) Polypropylen-Homopolymer,
 - b) Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer mit einem Ethylengehalt von 27 bis 38 Mol.-% und
 - c) einem homophasigen Polypropylen-Homopolymer oder Polypropylen-Copolymer, das geeignet ist, die Innenseite eines Umbeutels des Behälters zu bilden.
- 2. Schlauchfolie nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polypropylen-Homopolymerschicht a) eine Dicke von 20 bis 40 μm, insbesondere 25 bis 35 μm aufweist.
- Schlauchfolie nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Ethylen-Vinylalkohol-Copolymerschicht
 b) eine Schichtdicke von 15 bis 35 μm, insbesondere 20 bis 30 μm aufweist.
- 4. Schlauchfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Ethylen-Vinyl-20 alkohol-Copolymerschicht b) einen Ethylengehalt von 29 bis 32 Mol.-% aufweist.
 - Schlauchfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Polypropylen-Homopolymer- oder Polypropylen-Copolymerschicht c) eine Dicke von 30 bis 50 μm, insbesondere 35 bis 45 μm aufweist.
 - 6. Schlauchfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Polypropylen-Copolymer neben Propylen aus Ethylen aufgebaut ist.
 - 7. Verfahren zur Herstellung von Schlauchfolien nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 durch Coextrusion.
 - 8. Verwendung einer Schlauchfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung von peelfähigen Umverpackungen von Behältern, enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe.
- Verwendung nach Anspruch 8 durch Heißsiegeln entlang einer Umfangskante von zwei gegeneinanderliegenden Schlauchfolien.
 - 10. Verwendung einer Schlauchfolie nach Anspruch 8 zur Sterilisierung bei einer Temperatur von 121°C und einer Dauer, die Sterilität im Autoklaven vom Dampftyp oder einer Wasserkaskade gewährleistet oder zur Sterilisierung von Ethylenoxid.
 - 11. Peelfähige sterilisierbare Umverpackungen von Behältern erhältlich nach Anspruch 8 oder 9.
 - 12. Peelfähige sterilisierte Umverpackungen von Behältern erhältlich nach Anspruch 10.

55

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 774 348 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 20.05.1998 Patentblatt 1998/21

(51) Int. Cl.⁶: **B32B 27/32**, B65D 75/38, A61J 1/00

(43) Veröffentlichungstag A2: 21.05.1997 Patentblatt 1997/21

(21) Anmeldenummer: 96117987.6

(22) Anmeldetag: 09.11.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT
SE

(30) Priorität: 16.11.1995 DE 19542716

(71) Anmelder: B. BRAUN MELSUNGEN AG 34212 Melsungen (DE)

(72) Erfinder:

 Loretti, Maurice, c/o Vifor Medical S.A. 1023 Crissier/VD (CH) Chattot, R.1023 Crissier (CH)Djokic, S.

1023 Crissier (CH)

(74) Vertreter:

Jönsson, Hans-Peter, Dr.Dipl.-Chem. et al Patentanwälte von Kreisler Selting Werner Postfach 10 22 41 50462 Köln (DE)

(54) Polymer-Composit-Schlauchfolie

(57) Gegenstand der Erfindung ist eine sterilisierbare coextrudierte Polymer-Composit-Schlauchfolie zur Umverpackung von Behältern enthaltend Lösungen, Suspensionen, Feststoffe oder Gemische zur parenteralen-, enteralen- oder Sondenernährung, gegebenenfalls in getrennter räumlicher Anordnung der Inhaltsstoffe mit einer dreilagigen Aufbau der Schlauchfolie bei einer Schichtenfolge

a) Polypropylen-Homopolymer,

b) Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer mit einem Ethylengehalt von 27 bis 38 Mol.-% und

 c) einem homophasigen Polypropylen-Homopolymer oder Polypropylen-Copolymer, das geeignet ist, die Innenseite eines Umbeutels des Behälters zu bilden.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Schlauchfolie und die Verwendung der Schlauchfolie zur Herstellung von Umverpackungen von Behältern sowie die sterilisierbaren und sterilisierten Umverpackungen.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 96 11 7987

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Doku der maßgeblich	ments mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
X Y	DE 36 24 543 A (WOI * Seite 3, Zeile 7-	_FF WALSRODE AG) -46; Ansprüche 1,3 *	1,2,4,6 8-12	B32B27/32 B65D75/38 A61J1/00
Y	US 4 537 305 A (TAK		1,2,4,5, 8-12	7,01017,00
	* Sparte 2, Zeile 4 28-45; Ansprüche 1	11-55 - Spalte 3, Zeile .4,10 *		
D,Y	JOHN PATRICK (GB)) * Seite 1, Zeile 12 27-35; Ansprüche 1,	CHEM INT LTD ; GRAYSON 2-13 - Seite 2, Zeile 2,5,7,8,10,14-16,19 * -15-17 - Seite 5, Zeile	1-7	
Y	* Seite 8, Zeile 26 20-37; Ansprüche 1, Abbildung 1 *	NESOTA MINING & MFG) 6-40 - Seite 14, Zeile 3,6,12,13,15,18,20,24; 8-10 - Seite 16, Zeile	1-7	
	39-40; Ansprüche 25	5,31,37-40 * 20-30 - Seite 20, Zeile		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Ci.6)
	1 * * Seite 23, Zeile 1 Zeile 5 * * Seite 25, Zeile 5 Zeile 12-25-28 *	-24-34 - Seite 24,		B32B B65D A61J
Y			1-7	
	US 4 857 409 A (HAZ * Spalte 1, Zeile 8	ELTON DONALD R ET AL) 3-21 *		
		,		
Der vor	liegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt	1	
	Recherchenon	Abschlußdazum der Recherche	1	Prüfer
	DEN HAAG	11.März 1998	Der	z, T
X : von b Y : von b ander A : techn O : nicht	TEGORIE DER GENANNTEN DOKI besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Bedeutung in Verbindung ten Veröffentlichung derselben Kater bologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung chriftliche Offenbarung	tet E: âlteres Patentok nach dem Anme mit einer D: in der Anmelorie porie L: aus anderen Gri	kument, das jedor Idedatum veröffen ig angeführtes Dor Inden angeführtes	itlicht worden ist kurnent

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 96 11 7987

	EINSCHLÄGIGE DOI	KUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments m der maßgeblichen Teile	nit Angabe, soweit erforderlich, e	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Y	MARILYN BAKKER: "The Wof Packaging Technology 1986, JOHN WILEY & SON: XP002058613 * Seite 270 - Seite 275	S , NEW YORK	1	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
	*.		-	
	egende Recherchenbericht wurde für al Recherchenori DEN HAAG	le Patentansprüche erstellt Abschußdatum der Recherche 11. März 1998	Derz	Proder , T
X : von be Y : von be andere A : techno O : nichtse	EGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE sonderer Bedeutung allein betrachtet sonderer Bedeutung in Verbindung mit einer n Verbindtlichung derselben Kategorie logischer Himtergrund chriftliche Offenbarung sentiteratur	T : der Erfindung zugr E : älteres Patentdoku nach dem Anmeld D : in der Anmeldung L : aus anderen Gründ & : Mitglied der gleicht Dokument	ment, das jedoch edatum veröffentli engeführtes Doku den angeführtes D	cht worden ist ment okument

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
\square IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)